

COFM[↑]

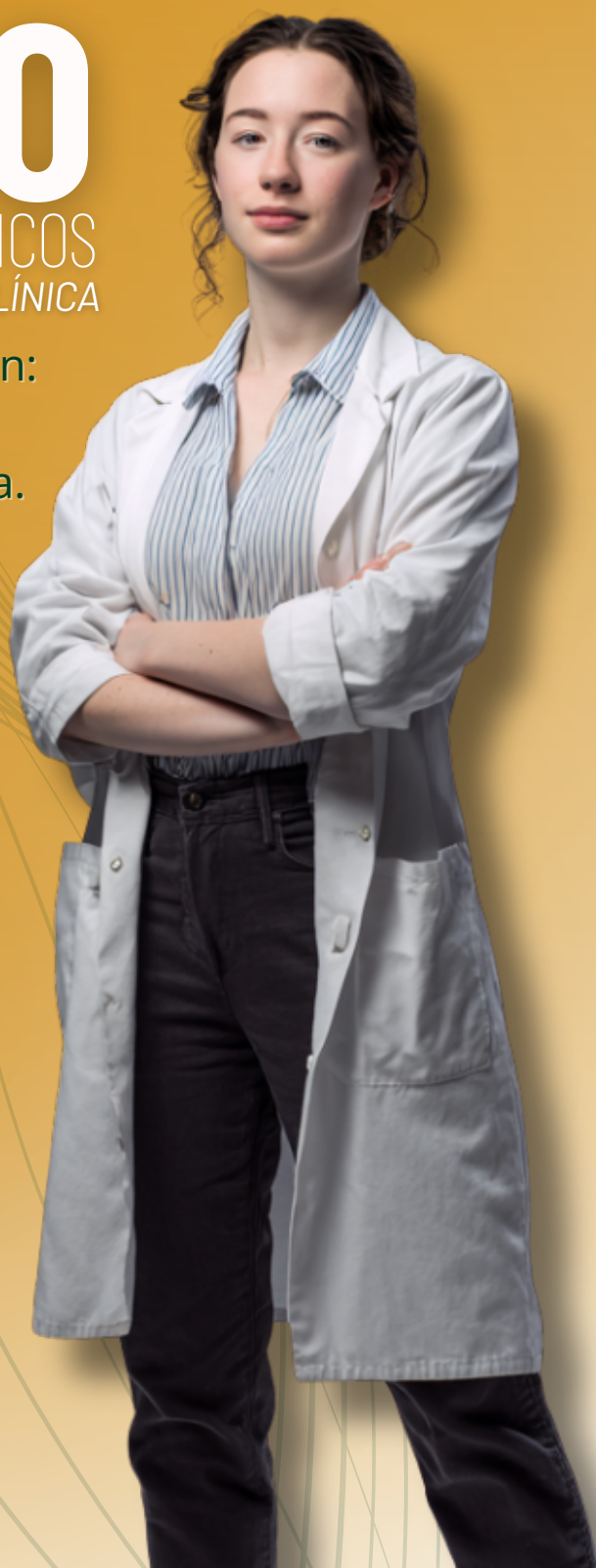
COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE MADRID

POSGRADO

MONITORIZACIÓN DE ENSAYOS CLÍNICOS
IMPULSA TU CARRERA EN LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA

Curso teórico - práctico estructurado en:

- 5 módulos teóricos
- 6 meses de prácticas en la industria.



Módulo 1. De la investigación al mercado

COORDINADO POR

M^a del Mar Nieva López

*Doctora en Bioquímica y Biología Molecular.
Directora Asociada de Precio/Reembolso y Acceso en Lilly*

Este módulo ofrece una introducción a la industria farmacéutica y al ciclo del medicamento.

El objetivo es que el alumno encuadre el papel de los ensayos clínicos en la vida del medicamento y que conozca la legislación y la documentación necesaria para registrar los medicamentos y los procesos posteriores como son la fijación de precios y financiación, el acceso al mercado y los nuevos modelos de acuerdos con la administración sanitaria.

Módulo 2. Investigación clínica y epidemiológica

COORDINADO POR

M^a del Pilar Carrasco Garrido

Doctora en Farmacia. Catedrática de Medicina Preventiva y Salud Pública en la Universidad Rey Juan Carlos

Este módulo aborda los conceptos básicos y las fases de la investigación y desarrollo de los medicamentos así como los estudios epidemiológicos y farmacoeconómicos.

El objetivo es que el estudiante conozca las distintas etapas del desarrollo de nuevos fármacos (investigación, desarrollo preclínico y desarrollo clínico), así como los principales diseños experimentales y las características generales y fases del ensayo clínico.

Asimismo, se pretende que adquiera los conceptos fundamentales de la farmacoepidemiología, incluyendo los diferentes tipos de estudios farmacoepidemiológicos, farmacoeconómicos y de investigación de resultados en salud.



Módulo 3. Ética y legislación de ensayos clínicos

COORDINADO POR

Ángel Asúnsolo del Barco

Doctor en Medicina. Director del Departamento de Cirugía, Ciencias Médicas y Sociales Universidad de Alcalá

En este módulo se desarrollan los aspectos éticos y regulatorios de la Investigación biomédica.

El objetivo es que el alumno conozca y aprenda todos los aspectos éticos y regulatorios, tanto nacionales como internacionales, que son aplicables a los ensayos clínicos, los agentes reguladores implicados y la farmacovigilancia.

Módulo 4. Metodología de la monitorización

COORDINADO POR

Belén Sopesén Veramendi

Doctora en Farmacia. Directora de Asuntos Corporativos PHARMAMAR S.A

El módulo aborda la aplicación práctica de los requisitos éticos y regulatorios de la investigación biomédica.

El objetivo es que los alumnos conozcan la metodología específica de la monitorización de los ensayos clínicos y adquieran las competencias clínicas necesarias para realizar el seguimiento directo de la ejecución de los ensayos clínicos, actuando de vínculo entre el promotor y el investigador.



Módulo 5. Habilidades

COORDINADO POR

Enrique Conde Bueso

Doctor en Farmacia. Director de Effice Research

Este módulo consta de talleres y seminarios prácticos destinados al desarrollo de competencias personales y habilidades sociales y relacionales, esenciales para la adecuada gestión de situaciones concretas tanto en la vida personal como en el ámbito laboral, y para favorecer una integración eficaz y exitosa en el mercado de trabajo.

El objetivo es que el alumnado practique con casos reales propios del ámbito de los ensayos clínicos y adquiera técnicas de gestión emocional, control del estrés, comunicación interpersonal, autoconocimiento y negociación en el entorno laboral de la investigación clínica.

